Reference 13

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

62-135472

(43)Date of publication of application: 18.06.1987

(51)Int.CI.

C07D413/14 // A61K 31/535 (CO7D413/14 CO7D241:00 CO7D265:00

(21)Application number : 60-276074

(22)Date of filing:

10.12.1985

(71)Applicant: YAKULT HONSHA CO LTD

(72)Inventor: HIKICHI MANABU

YOKOKURA TERUO **FURUTA TOMIO** YAEGASHI TAKASHI

(54) NOVEL 1,2-BIS-3,5-DIOXOPIPERAZINYLETHANE DERIVATIVE

(57)Abstract

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R1 and R2 are H or lower alkyl; at least one of them is lower alkyl).

EXAMPLE: 1,2-Bis[N-(2-methylmorpholino)-methyl-3,5-

dioxopiperazinyl]-ethane.

USE: It has activity to inhibit mitotic cell division and is effective in suppressing the formation of blood vessel at the circumference of tumor undergoing active cell proliferation. Accordingly, it can be used as an agent for preventing metastasis of cancer or as a carcinostatic agent.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by stirring the alkylmorpholino derivative of formula II, formalin and 1,2bis(3,5- dioxopiperazinyl)-ethane of formula III in a mixed solvent containing dimethylformamide and ethanol, etc., under heating.

(9日本風特片庁(LP)

① 特許出頭公開

(全4百)

®公開特許公報(A) 昭62 - 135472

Mint Cl 4

紛別記号

广内整理器号

四公開 昭和62年(1987)6月18日

265:00)

ADU

7431-4C

の発明の名称 新規な1, 2ーピスー3, 5ージオキソピペラジニルエタン誘導体

BZ360-276074

経

ωж 顧 昭60(1985)12月10日

の発 明 31 抽

6000 明

O.A.

72 FF.

വെ 株式会社ヤクルト本社 和代 理 弁理十 南

東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ヤクルト本計

審査請求 未請求 発明の数 1

東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁月1番10号

1.発明の名称

ジェルエタン誘導体

2. 特許請求の顧照

一般式 1.

(式中R1 およびR2 は、それぞれ水素原子又 は低級アルキル基を扱わす。ただし、R1タよ UR2のうちの少くとも一方は低級アルキル施 である)

で示される 1.2 - ピスー 3.5 - ジォキソピペ ラジニルエタン競送体。

2. R1、R2 がそれぞれ水器原子、メチル遊かよ びエナル並からなる群から選ばれる(ただし、 R1 と R2 がともに水巣である場合を除く)等 許請求の範囲第1項記載の 1.2 - ビス - 5.5

オキソピペラジュルエタン鉄道体。

3.発明の詳細を限期 「豫響上の利用分野」

本発明は抗躁癖活性を有する新規な スー 3.5 - ジオキソピペラジニルエタ

に関する. [従来技術]

1970年、クレイトンらは、下記式 | で長わ

の抗腫瘍活性を報告した。その後、より活性が 高くより低毒性であるこの種の誘導体を求めて 研究が行われた結果、1980年に下記式!で扱 わされるジォキソビペラジン化合物が上海薬物

ON-CH2-WN-CH2-CH2-WN-CH2-WN-

ビス[N-モルフオリノメテル - 1,2 - ビス (5.5 - ジオキソピペラジニル)] エタン(以下 ビモランと記す)。 ビモランは広範な抗腫 アペクトラムを示し、かつ低率性で高い治療係 疎かもつといわれている

従来知られているとれらのビスジオキソビベラジン誘導体は非界異的なブロテイナーゼの題等制で、抗有系分裂題等作用を有し、結局間の血管形成を阻止することから結構器の転移を抑めると報告されているが、悲性、抗酸場所性の点でいまだ満足すべきものではない。

(問題点を解決するための手段)

そとで、本発明者もはとのビモランの化学構造を基本として担々の誘導体を合成し、抗酸筋活性 かよび 毒性を比較したところ、ビモランのモルガリン 板に低級 アルキルが深入 された 保造を有する 物質がビモランに比べて、その抗腫瘍 信性 かよび 幸性にかいてすぐれたものである ととを見出し、本発明を完成するに至った。

本発明に係る化合物は、次の一般式

ジニル) - エタンとをジメテルホルムアミドか よびエタノールなどを用いた混合溶媒中で加熱 賃押する。この場合の反応式を示すと以下のと なりである。

[実施例、試験例]

実施例 1

1.2 - ピス[N - (2 - メナルモルフォリノ) - メナル - 3.5 - ジオギソピベラジニル] - エ メン

ジメナルホルムアミド 4.4.6 mi K 1.2 - ビス - (3.5 - ジオサンビベラジニル) - エタン3.77 e とホルマリン7.4 mtを随隣し、これに、2 - ナテルモルホリン 6.7 7 e を提择しながら少しナつ加えた。 施路 (斉護 8 5 C) で 2 時間加熱機

(式中 R1、R2 はそれぞれ水素原子または 低級 アルキル 基を 表わす。 ただし、 R1 および R2 の うちのいずれか一方は低級アルキル差である) で示されるビモランの競場体である。

本発明に係る化合物は、抗有米分裂阻害作用 を有し、網路増殖が活発力組織周辺の血管形成 を阻止することにより、緩の転移防止剤 あるい は制機削として使用することができる。

本発明に係る化合物は次の方法により 収逸することができる。

一般大量

(式中、R1 および R2 は前述の定義を有する) で示されるアルキルモルホリノ酵導体とホルマ リンおよび 1,2 - ピス(3,5 - ジオキソピペラ

拌を続けると反応混合液は表現色の透明を溶液 になった。減圧にて過剰の反応試業及びジメテ ルホルムすまドを留去し、そのまま、一夜放停 し、生じた白色結晶をエタノール100mk、アセ トン200mtでい減圧乾燥すると類記化合物が 白色結晶(3.87 P)として得られた。 酸点 15.8.0 C

元果分析 (C22H54N4O4)

計算額 C:54.98 H:7.55 N:17.49 英調額 C:54.50 H:7.22 N:17.91 IR(ren-1) 2960, 2850, 1735, 1690, 1300.

1160

1.2 - ビス(N - (2.6 - ジォナルモルホリノ) - メナル - 3.5 - ジオキソピペラジュル) - エ タン

ジメテルホルムアミド100mlとエタノール30mlの混合版に1,2-ビス(3,5-ジオキソビペラジェル)-エタン 8,087とホルマリン 7,4 ml を低値し、とれに、2,6-ジメテルモルホリン

9.129を提押しながら少しずつ加えた。加え終 つたのち引き続き油浴(浴園 8 0 C)にて 2 時 間加熱提拌し、次いで、未反応の結晶を減圧が 週で飲き、炉液を減圧蒸留に付し、過剰の反応 試薬エタノール かよびジメナルホルム アミドを 除いた。一改、放置 徒、生じた結晶をエタノー ル 200㎡、既いてアモトン 3 0 0㎡で完分に 洗い 減圧乾燥すると機能化合物が白色結晶 (7.399) として得られた。

融点 168.0℃

元素分析 (C24H40N4O4)

計算値 C15467 H:7.97 N:1453

実制値 C:5690 H:784 N:1624 IR(von-1) 2975, 2870, 1735, 1690, 1300,

116

寒 施 例 3

1.2 - ビス (N - (2 - エナルモルホリノ) -ノナル・ 3.5 - ジオキソビペラジェル) - エタン ジメナルホルム アミド 5 0 叫とエタノール1 5 ゴの張合液に、 1.2 - ビス (3.5 - ジォキソビ

ジメテルホルムアミド 165㎡とエメノール20 " 4 の 進合 彼 に 1,2 - ピス (3.5 - ジオキソピス ラジニル) - エタン 4.199とホルマリン 10 ㎡ を服得し、これに、提拌下に、 2.6 - ジェテル モルホリンプ169を少しずつ加えた。加え終わ つたのち、引き続き、抽俗(浴掘80℃)だて 2時間加熱機拌した。得られた装備色透明の反 応混合液を炉退し、炉液を減圧蒸留に付し、過 刺の反応仗薬、エタノールおよびジメテルホル ▲アミドを冒去した。蒸留残液を一夜放置する と結晶を生じた。この結晶を伊収したのち、少 並のエタノールおよびアセトンで充分に洗い、 波圧乾燥すると領記の化合物が白色結晶として 0.969 みられた。さらに、炉液を一夜放催する と白色結晶を生じるので、これを声取し、少盤 のアセトンで洗い、 4.879の 結点を扱か. **根点 1320~1405℃**

元素分析 (C28H48N6O6)

計算値 C:59.55 H:8.57 N:14.88 実例鉱 C:59.83 H:8.57 N:14.9B ベラジェル)・エタン 2549とホルマリン 5 wi を耐滴し、これに、2 - エテルモルポリン 346 p を 提择したが6 少しずつ加えた。加え終つた5、ただちに油溶(溶塩 7 0 ℃)にて加熱 接律し2 時間 後、来反応の約晶を放圧にて酸いた。得られた最褐色溶液を減圧に付け、 週刊の溶液等を 飲き一夜放産すると類晶を生じた。この約晶をエタノール 100ml とアモトン 200ml で光分に洗い、減圧乾燥すると類配の化合物が白色的品(1279)として得られた。

MA 1665C

元素分析 (C24H40N6O6)

計算額 C15667 H17.93 N:1653 実調館 C15647 H17.63 N:1679

IR(vm⁻¹) 2975, 2825, 1730, 1690, 1300,

夹施例 4

1.2 - ビス - [H - (2.6 - ジェナルモルホリ ノ) - メナル - 3.5 - ジオキソビベラジニル) - エタン

IR("a=1) 2960, 2825, 1720, 1660, 1300, 1160, 1120

試 験 例

8-180米固型癌に対する抗腫瘍効果

体重約20~25 * の ICR 系オスマウス(1 辞 10 個页) に ザルコーマ 180 鷹頭 超路 1×10 4個/マウスを皮下移植した。 整複24 時間 接に残け中に配数した各試料20%/科を0.5 * CMC 無食液に脂潤して経口投与した。 各試験例につき以狭同量の各試料を10月間毎日投与した。 ザルコーマ 180 移植後21月目にマウスを投し、 嘘節重量を測定し、0.5 * CMC 生食液のみ投与のコントロール のの服所重量に対する割合を第出し 腿頭頭止率(約)とした。(費1)

泵 1 抗脂 盛 奇 卑

	総投与量(19/14)	雕 場 重 量 (9,平均±8D)	関止率 (多)
ビモラン	200	127±065	4 3. 3
ジメテルビモラン	200	107±051	5 2.2
ジエテルビモラン	200	115±047	48.7
ナトラメテルビモラン	200	108±049	5 1.8
テトラエテルビモラン	200	118±055	4 7. 3
ש-ם ועם	0	224±089	

急性毒性

覄	2	8.	性	. 20	性	6

权 料	LDso(sq/kg)		
- 41	オス	12	
ピモラン	1200	1200	
ジメテルビモラン	1600	>1600	
ジエチルビモラン	1600	1600	
テトラメテルビモラン	>1600	>1600	
テトラエテルビモラン	1600	1600	